

File downloaded on 2026-05-19

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000092908>

# Veyxyl LA 200

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Veyxyl LA 200

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

sertés

juh

kutya

macska

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Intramuscularis alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 3 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 28 day

•

**juh**

- Meat and offal. 28 day
  - Milk. 3 day
- 

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01CA04

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Bulgaria

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Veyx Pharma GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

23/07/2012

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Engedély száma:**

0022-1833-24.07.2012

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/07/2012

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.